PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

04-139215

(43)Date of publication of application: 13.05.1992

(51)Int.Cl.

CO8G 75/02

(21)Application number : 02-259525

(71)Applicant: IDEMITSU PETROCHEM CO LTD

(22)Date of filing:

28.09.1990 (72)Invent

(72)Inventor: SHIROTA DAIGO

ENOMOTO MICHIO

KAMIHATA NAOYUKI

(54) METHOD FOR WASHING POLYARYLENE SULFIDE

(57)Abstract:

PURPOSE: To efficiently remove residual alkali metallic salts by washing a polyarylene sulfide prepared by reacting an alkali metal (hydro)sulfide with a dihalogen aromatic compound in a polar solvent according to a specific method.

CONSTITUTION: An alkali metal (hydro)sulfide [preferably sodium (hydro)sulfide] is initially reacted with a dihalogen aromatic compound (preferably p- dichlorobenzene) in a polar solvent (preferably N-methyl-2-pyrrolidone) and produced polyarylene sulfide particles are then separated from the resultant reaction mixture. The above-mentioned particles are subsequently washed with an organic solvent (e.g. acetone), having a lower boiling point than that of water and compatible with the aforementioned polar solvent and water and then washed with water. Furthermore, the above-mentioned particles are preferably washed by a method for washing with the organic solvent and water as follows. The organic solvent or water in a stirrable amount is added and the aforementioned particles in a slurry form are slowly stirred.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

① 特許出願公開

平4-139215 ⑫ 公 開 特 許 公 報(A)

⑤Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

43公開 平成 4年(1992) 5月13日

C 08 G 75/02

NTX

7167 - 4 J

審査請求 未請求 請求項の数 4 (全9頁)

69発明の名称

ポリアリーレンスルフイドの洗浄方法

②特 願 平2-259525

願 平2(1990)9月28日 220出

城 田 @発 明 者 榎 本 @発明者

大 吾 道 男 千葉県市原市姉崎海岸1番地1 出光石油化学株式会社内 千葉県市原市姉崎海岸1番地1 出光石油化学株式会社内

上 端 @発 明

千葉県市原市姉崎海岸1番地1 出光石油化学株式会社内 尚之

出光石油化学株式会社 勿出 願 人

東京都千代田区丸の内3丁目1番1号

弁理士 渡辺 喜平 個代 理 人

1. 発明の名称

ポリアリーレンスルフィドの洗浄方法

2. 特許請求の範囲

(1)極性溶媒中でアルカリ金属硫化物及び/又 はアルカリ金属水硫化物とジハロゲン芳香族化合 物とを反応させて得られる反応磊合物から分離し たポリアリーレンスルフィド粒子を洗浄するにあ たり、波ポリアリーレンスルフィド粒子を、水よ り低沸点であり、かつ上記極性溶媒及び水と相称 性を有する有機溶媒で洗浄した後、水洗すること を特徴とするポリアリーレンスルフィドの洗浄方

(2)極性溶媒中でアルカリ金属硫化物及び/又 はアルカリ金属水硫化物とジハロゲン芳香族化合 物とを反応させて得られる反応磊合物から分離し て乾燥させたポリアリーレンスルフィド粒子を洗 掛するにあたり、 缺ポリアリーレンスルフィド粒 子を、水より低沸点であり、かつ水と相溶性を有 する有機溶媒で洗浄した後、水洗することを特徴 とするポリアリーレンスルフィドの洗浄方法。

(3)極性溶媒中でアルカリ金属硫化物及び/又 はアルカリ金属水硫化物とジハロゲン芳香族化合 物とを反応させて得られる反応混合物から分離し て乾燥させたポリアリーレンスルフィド粒子を洗 **浄するにあたり、該ポリアリーレンスルフィド粒** 子を、水より低沸点であり、かつ水と相溶性を有 する有機溶媒と水との混合溶媒で洗浄することを 特徴とするポリアリーレンスルフィドの洗浄方

(4) ポリアリーレンスルフィド粒子を混合溶媒 による洗浄後に水洗することを特徴とする請求項 3 記載のポリアリーレンスルフィドの洗浄方法。

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は、極性溶媒中でアルカリ金属硫化物及 び/又はアルカリ金属水硫化物とジハロゲン芳香 族化合物とを反応させて得たポリアリーレンスル フィドの洗浄方法に関する。

[従来の技術]

ポリアリーレンスルフィド (PAS) は、一般に、N-メチル-2-ピロリドン (NMP) 等の 極性溶媒中で、ジハロゲン芳香族化合物とアルカ リ金属硫化物及び/又はアルカリ金属水硫化物と を反応させることにより製造されている。

上記PASの製造において反応により得られたのPASが明した場合、粒子状のPASが明白のPASは極性溶媒や調生するが、このPASは極性溶媒や調生するとはない。 また、連別接塩類を集したでした。 アルカリ金属 塩型 かった かいかり 金属 生産の 低い でいた かいかり 金属 生産の はい を がい で 気的 特性の 低下 で かい の 電気 的 特性の の で ない かい 金属 塩類を除去する 必要がある。

[堯明が解決しようとする課題]

PASからアルカリ金属塩類を除去するために は、反応混合物を値別して得た粒子状PASの場

エチレングリコールと水とアルカリ金属塩類とが 混ざったものとなり、そのまま排水として捨てる ことができない。そこで、これらを蒸留により分 魅しようとすると、エチレングリコールは水より 高沸点であるため、蒸留塔において塔底にアルカ リ金属塩類を溶解したエチレングリコールが存在 することになり、アルカリ金属塩類とエチレング リコールの分離工程が必要になってしまう。

このように、 従来の PAS 洗浄法は、洗浄液の 処理が面倒であり、 しかもアルカリ金属塩類の除 去率が十分でないという欠点があった。

本免明は、上記事情に鑑みてなされたもので、 PAS中に残存するアルカリ金属塩類を効率良く 除去することができる上、洗浄液の処理工程を簡 案化することができるPASの洗浄方法を提供す ることを目的とする。

[課題を解決するための手段及び作用]

本発明は、上記目的を達成するため、第一発明 として、極性溶媒中でアルカリ金属磁化物及び/ 又はアルカリ金属水硫化物とシハロゲン芳香族化 一方、反応混合物を連別検さらに乾燥させて得た粒子状PASの場合には、エチレングリコールを用いて洗浄すること等が提案されているが(特開昭 60-210631 号公報)、この場合でも洗浄液は

合物とを反応させて得られる反応 混合物から分離 したポリアリーレンスルフィド粒子を洗浄するに あたり、該ポリアリーレンスルフィド粒子を、水 より低沸点であり、かつ上記極性 溶媒及び水と 相 容性を有する有機溶媒で洗浄した後、水洗するこ とを特徴とするポリアリーレンスルフィドの洗浄 方法を提供する。

以下、本発明を更に詳しく説明する。

本発明において洗浄を行なうPASは、極性溶 媒中でジハロゲン芳香族化合物とアルカリ金属磁 化物及び/又はアルカリ金属水硫化物とを反応させて得たものである。

この場合、上記ジハロゲン芳香族化合物、アルカリ金属硫化物、アルカリ金属水硫化物の種類、あるいはこれらの重合操作としては、例えば以下に述べるものを挙げることができるが、これらに限定されるものではない。

(a) ジハロゲン芳香族化合物

独で用いてもよいし、2種以上の組み合わせで用 いてもよく、また、 他の ジハロゲン芳香族化合 物、たとえばジハロゲン芳香族カルボン酸やその アルカリ金属塩と併用してもよい。

なお、必要に応じて、トリハロベンゼン、ジハロアニリン、ジハロニトロベンゼンなどの分岐 剤、モノハロベンゼン、チオフェノール、フェノール、アニリンなどの分子量調整剤などを用いることもできる。

(b) アルカリ金属 硫化物 およびアルカリ金属水 硫化物

PASの職員都として、アルカリ金属を化物及び/又はアルカリ金属水磁化物(以下、アルカリ金属液化物及び/又はアルカリ金属水磁化物を、単にアルカリ金属(水)磁化物ということがある)が用いられる。

前記アルカリ金属硫化物としては、たとえば、 硫化リチウム、硫化ナトリウム、硫化カリウム、 硫化ルビジウム及び硫化セシウムなどを挙げるこ とができる。 ンゼン、1 - ベンジルー2、5 - ジハロベンゼン、1 - p - トルイルー2、5 - ジハロベンゼン 学のアリール置換ジハロベンゼフェニル類:4・4・ - ジハロピフェニル類:1・ 4 - ジハロナフタレン、1、6 - ジハロナフタレン等のジハロナフタレン類、3、5 - ジハロナフタレン類は、4・ - ジハロジフェニルエーテル、4・ 4・ - ジハロジフェニルスルフェキシド、4・ 4・ - ジハロジフェニルスルフォキシドなどが挙げられる。

これらのシハロゲン芳香族化合物における 2 個のハロゲン元素は、それぞれフッ素、塩素、臭素またはヨウ素であり、それらは同一であってもよいし、互いに異なっていてもよい。

前記ジハロゲン芳香族化合物の中でも、 好ましいのはジハロベンゼン類であり、特に p ージクロロベンゼンを主成分とするものである。

これらのジハロゲン芳香族化合物はそれぞれ単

これらの中でも、 硫化ナトリウム、 及び硫化リ チウムが好ましく、 特に硫化ナトリウムが好まし

前記アルカリ金属水磁化物としては、例えば、水硫化リチウム(LiHS)、水硫化ナトリウム(NaHS)、水硫化カリウム(KHS)、水硫化ルビラウム(RbHS)、水硫化カルシウム(CaHS)及び水硫化セシウム(CsHS)等を挙げることができる。

これらの中でも、水硫化ナトリウム、及び水硫 化リチウムが好ましく、特に水硫化ナトリウムが 好ましい。

これら各種のアルカリ金属(水)硫化物は、それぞれ単独で使用してもよく、あるいは、二種以上を組み合わせて使用してもよい。

さらに、アルカリ金属(水)硫化物は、硫化水素とアルカリ金属水酸化物とを原料にして得られるものであってもよい。

また、これら各種のアルカリ金属(水)破化物は、無水物、水和物、水溶液、含水混合物のいず

れも使用することができるが、水和物、水溶液、 合水混合物を使用する場合には、後途のように、 反応前に脱水操作を行なう必要がある。

(c)極性溶媒

極性溶媒としては、たとえば有機アミド化合 物、ラクタム化合物、尿素化合物、腐式有機リン 化合物などがある。具体的には、N、N-ジメチ ルホルムアミド、N。N-ジメチルアセトアミ ド、N,N-ジエチルアセトアミド、N,N-ジ プロピルアセトアミド、N,N-ジメチル安息香 触アミド、カプロラクタム、N-メチルカプロラ クタム、N-エチルカプロラクタム、N-イソブ ロビルカプロラクタム、N-イソブチルカプロラ クタム、N-ノルマルプロピルカプロラクタム、 N - ノルマルブチルカブロラクタム、N - シクロ ヘキシルカプロラクタム、N-メチル-2-ピロ リドン、N-エチル-2-ピロリドン、N-イソ プロピルー 2 - ピロリドン、N-イソブチル-2 - ピロリドン、N - ノルマルプロピル - 2 - ピ ロリドン、 N - ノ ルマルブチル - 2 - ピロリド ン、N-シクロヘキシル-2-ピロリドン、N-メチル-3-メチル-2-ピロリドン、N-シク ロヘキシル - 2 - ピロリドン、N - エチル - 3 -メチル-2-ピロリドン、N-メチル-3,4, 5 - トリメチル - 2 - ピロリドン、 N - メチル -2-ピペリドン、N-イソプロブル-2-ピペリ ドン、N-メチル-2-ピペリドン、N-エチ ル-2-ピペリドン、N-イソブロピル-2-ピ ペリドン、N-メチル-6-メチル-2-ピペリ ドン、N-メチル-3-エチル-2-ピペリド ン、テトラメチル尿楽、 N , N' - ジメチルエチ レン尿素、Non・一ジメチルプロピレン尿素、 1 - メチル - 1 - オキソスルホラン、1 - エチ ルー1-オキソスルホラン、1-フェニル-1-オキソスルホラン、1-メチル-1-オキソホス ホラン、1-ノルマルブロピル-1-オキソホス ホラン、及び1-フェニル-1-オキソホスホラ ンなどが挙げられる。

これらの極性容媒はそれぞれ単独で用いてもよいし、2種以上を混合して用いてもよい。

前記各種の極性溶媒の中でも、非プロトン性の 有機アミドもしくはラクタム類が好ましく、これ らの中でもNーアルキルラクタム、Nーアルキル ピロリドンが好ましく、特にNーメチルー2ーピ ロリドンが好意である。

(d) 重合助剂

必要に応じ、例えば塩化リチウムが重合助剤と して用いられる。

また、重合助剤として塩化リチウムを全く使用しないか、あるいは極めて少量の塩化リチウムを使用する場合において、原料成分のアルカリ金属を化物として硫化リチウムを用いると、この硫化リチウムとジハロゲン芳香族化合物とが反応して塩化リチウムが生成し、生成した塩化リチウムが、金の助剤として作用する。

なお、他の重合助剤としては、酢酸ナトリウム、酢酸リチウム、水等を使用できる。

(e) 重合反応操作

前記重合反応は、極性溶媒中において、必要に 応じ重合助剤を使用し、ジハロゲン芳香族化合物 とアルカリ金属(水)硫化物とを接触させて、 PASを生成させる。

この場合、ジハロゲン芳香族化合物とアルカリ金属(木) 硫化物とは、 好ま しく はモル比

0.75:1~2.0:1、さらに好ましくはモル比ル0.9:1~1.2:1の割合で用いる。

極性容媒の使用量については、反応が均一に進 行するのに充分な量であればよく、特に制限はな いが、通常、原料成分及び重合助剤の合計重量に対して 0 . 1 ~ 1 0 倍重量の範囲で選ばれる。この量が 0 . 1 倍重量未満では反応が不均一になるおそれがあり、また、 1 0 倍重量を終えると容積効率が悪くなり、生産性が低下するので好ましくない。

反応時間は、使用した原料成分の種類や畳の割

限がない。反応は定常温度で行なう一段反応でもよく、段階的に温度を上げる多段反応でもよく、 さらには徐々に温度を上げるような反応様式を採 用してもよい。

また、前記反応観合物からのPAS粒子の分離 は、連別によって行なうことができる。

この場合、反応配合物を譲過することにより、 粒状になっている PAS 粒子のみを飾上に採取 し、オリゴマ、愛合助剤、アルカリ金属塩、反応 不純物、極性溶媒、水、未反応モノマー等からな る残存溶液を飾下に採取する。

PAS粒子のみを纏別できるフィルターは、通常 $200\sim5$ メッシュ、 打ましくは $100\sim16$ メッシュのものである。

本発明は、上記のようにして得られたPAS粒子を洗浄するものであり、以下に第一発明と第二発明とに分けて説明する。

第一是明

第一発明においては、反応混合物から分離した PAS粒子を、水より低沸点であり、かつ極性溶 合、重合助剤の量等により左右されるので、一概に定めることができないが、通常、20時間以内、舒ましくは0.1~8時間程度である。

この重合反応は、窒素、アルゴン、二酸化炭素、水蒸気等の不括性ガス雰囲気で行なうことができるし、また反応圧力については特に制限がないが、通常、溶媒等の重合反応系の自圧ないし50 Kg/cm² (絶対圧)までの圧力で反応が行なわ

媒及び水と相称性を有する有機溶媒で洗浄した 後、水洗する。

この場合、より具体的には、次のような手順を 揺ることが好ましい。

①徳別後のPASの子鍋洗浄

PASを製価性溶媒で予輸洗浄することが望ま しい。これは、例えば重合助剤として塩化リチウムを用いた場合、PASから塩化リチウムを前 もって除去しておくためである。塩化リチウムは 高価であり、回収して再使用することが好ましい からである。ただし、子輸洗浄は必ずしも行なわ なくてよい。

②有機溶媒による洗浄

有機溶媒洗浄によりPASに付着している極性 溶媒を有機溶媒で洗浄置換する。

この場合、有機溶媒は次の性質を有する必要がある。

イ、極性溶媒と相溶性があること。

これにより、極性溶媒が有機溶媒によって良好 に洗浄置換される。

ロ、水と相容性があること。

すなわち、PASは多孔性であり、下記③の段階でPASに残っている有機密媒、アルカリ金属塩は主として孔中に存在している。よって、有機密媒が水と相容性がない場合、下記⑤の水洗を行なってもはっ水し、孔中の有機容媒、アルカリ金属塩が十分に除去されない。

ハ、水より低糖点であること。

これにより、後述するように、疣脊液を薫留に よって有機溶媒とアルカリ金属塩を含む水とに分 離することができる。

このような有機溶媒としては、例えばアセトン、メタノール、エタノール、イソプロピルアルコールなどを挙げることができる。有機溶媒は一種を単独で用いてもよく、二種以上を併用しても

洗浄方法は特に限定されず、粒子洗浄に用いられる方法なら何でもよいが、常温、常圧でPAS 粒子がスラリー状で攪拌できる程度の量(通常はPASの約5倍体積量)の有機溶媒を加えてゆっ

PASの約5倍体積量)の水を加えてゆっくり機 拌する方法によるのが舒ましい。また、水洗回数 は、残存アルカリ金属塩の要求値に応じて適宜選 ベばよい。

◎ 洗浄液の処理

②で出てきた極性容媒と有機容媒との混合療は、蒸留により分離し、両者とも再使用に供する。

⑤で出てきた水、有機溶媒、アルカリ金属塩の 混合液は、蒸留により分離する。このとき、有機 溶媒は水より沸点が低いので、蒸留塔の塔頂より 留出する。塔底にはアルカリ金属塩を溶解した水 が残り、そのまま排水として捨てることができる。

第二是明

第二発明においては、反応配合物から分離して 乾燥したPAS粒子を、水より低沸点で、かつ水 と相容性を有する有機溶媒、又はこの有機溶媒と 水との配合溶媒で洗浄した後、場合により水洗す る。 くり攪拌する方法によるのが好ましい。

③有機溶媒の分離除去

次に、PASから有機溶媒を分離除去する。

有機溶媒の分離除去は、200~5メッシュ、 好ましくは100~16メッシュのフィルターを 用いた建別又は遠心分離によって行なうことがで きる。なお、この時点では、PASには付着した 有機溶媒、アルカリ金属塩が残っている。

④上記②、③の操作の線返し

上記②、③の操作を数回録返すことが好ましい。一般的な目安としては、PAS中の極性溶媒 残量が1重量%程度以下になるまで行なうのがよ

的水洗

最後にこのPASを水洗する。水洗により、付着している有機溶媒、アルカリ金属塩が除去され

水洗方法は特に限定されず、粒子洗浄に用いられる方法なら何でもよいが、常温、常圧でPAS 粒子がスラリー状で複拌できる程度の量(通常は

より具体的には、次のような手順を採ることが 好ましい。

(1) 遮別後のPASの子蘭洗浄

第一発明と同様にPASを監極性溶媒で予輸洗 券することが望ましい。その理由も第一発明と同 じである。

(2) 乾燥

PASを乾燥させ、極性溶媒を除去する。 乾燥を行なうことにより、第一発明における極性溶媒と有機溶媒との分離工程を省略できる。

乾燥方法は特に限定されないが、極性溶媒の劣まけい。 しい。乾燥させて得たPAS中の極性溶媒が好 とい。乾燥させて得たPAS中の極性溶媒は下になっていることが望まばし このの♥tpp■程度以下になっていることが望まばし なっていることが望まばい、次の有機溶媒/木の混合溶媒/木の混合溶媒/木の混合溶媒(水の混合溶媒になるの水が、 は有機溶媒とは有機溶媒が、の、 ない、次の素質が、水の素質が、水の素質が、水の素質が、水の素質が、水の素質が、水の素質が、水の素質が、水の素質が、水の素質が、水と極性溶媒との分離が必要になる。 (3) 有機溶媒又は有機溶媒/水の混合溶媒によ 5. 茶油

第二条明における有機溶យは、水がPASの孔中に入り易くする役割りを果たすものであるため、有機溶យに要求される性質としては、極性溶យとの相溶性は必要とされないが、それ以外は第一発明と同じである。

このような有機溶យとしては、第一発明で挙げ たものと同じものを挙げることができる。

本工程において有機溶媒/水の混合溶媒を用いた場合、PASからアルカリ金属塩が除去される。また、混合溶媒を用いると、接の工程での有機溶媒と水・アルカリ金属塩の分離の膜、水・アルカリ金属塩側に混入してくる有機溶媒の量を減らすことができ、その結果分離設備の簡素化が図れるという利点がある。

なお、有機溶媒/水の混合溶媒において、その混合比は特に制限されないが、有機溶媒を20重量%以上、特に30~80重量%とすることが適当である。

- (3)で有機溶媒を用いた場合は、必ず水洗を 行なう。これにより、PASに付着している有機 溶媒、アルカリ金属塩が除去される。
- (3) で混合溶媒を用いた場合は、必要に応じ 水洗を行なう。これにより、付着している混合溶 媒等が除去される。

なお、水洗方法は第1発明と同様の方法を採用 できる。

(7) 洗浄液の処理

- - (3)で有機溶媒/水の配合溶媒を用いた場

また、洗浄方法は特に限定されず、粒子洗浄に 用いられる方法なら何でもよいが、170℃程度 までの加熱及び/又は14 kg/cm ²程度までの加圧 を行ない、PAS粒子がスラリー状で優拌できる 程度の量(通常はPASの約5倍体積量)の溶媒 を加えて機拌する方法によるのが好ましい。

(4) 有機溶媒又は混合溶媒の分離除去

第一発明と同様の方法で行なうことができる。 なお、この時点では、(3)で有機溶媒のみを 用いたときにはPASには付着した有機溶媒、ア ルカリ金属塩が残っており、(3)で配合溶媒を 用いたときにはPASには付着した混合溶媒が残っている。

(5)上記(3)(4)の操作の繰り返し

上記(3)、(4)の操作を数回機返すことが 好ましい。これにより、有機溶媒のみを用いる場合には洗浄水をPASの孔中により入り易くさせ ることができ、混合溶媒を用いる場合にはアルカ り金属塩をより良好に除去することができる。

(6) 水洗

合、(4)で出てきた水、有機溶媒、アルカリ金 属塩の混合液は、蒸留により分離する。このと き、上記と同様に有機溶媒は蒸留塔の塔頂より留 出し、塔底にはアルカリ金属塩を溶解した水が疾

なお、混合容様による洗浄及び水洗を行なった場合、水洗一回目の洗浄水は有機溶媒をある程度 含んでいるため、有機溶媒を素留で分離すること が望ましいが、水洗回数が多くなれば殆ど木のみ になり、そのまま排水として捨てることができ

[実施例]

次に、実施例により本発明を具体的に示すが、 本発明は下記実施例に限定されるものではない。 サンプルI (実施例1,2に用いるサンプル)の 翻製:

オートクレーブに 確化ナトリウム 5 水塩 9.13Kg(5 4.3モル)、塩化リチウム 2.3Kg(5 4.3モル)及びN-メチルー2-ピロリドン(NMP)301を入れ、160℃に

特開平4-139215(8)

おいて減圧下で水を留出させた。その後、 N M P 1 0 &、 p - ジクロルベンゼン7 . 9 8 Kg (5 4 . 3 モル)を加え、3時間反応させ、反応混合物を得た。

この反応認合物を冷却し、140メッシュのステンレス製ふるいで粒状ポリフェニレンスルフィド(粒状PPS)を絶別し、粒状PPSとその複液とに分離した。次いで、この粒状PPSをNMP202で洗浄した。

NMP洗浄後、140メッシュのステンレス製 ふるいで粒状PPSを分離した。この分離後の ウェットな粒状PPSの一部を分取し、サンブル Iとして実施例に供した。

このサンブル I は、 P P S 2 0 0 g , N M P 2 4 0 g , 塩化ナトリウム 0 . 6 g からなっていた。

実施例1

上記サンプル I にアセトン 1 0 0 0 g を 添加 し、 ゆる やかに 約 3 0 分間 攪拌した。その 後、 2 4 メッシュのふるいを用いて、 粒状 P P S と 療

に供し、塩化ナトリウムを含んだ水はそのまま排 水とした。

実施例2

アセトンの代わりにメタノールを用いた以外は、実施例 1 と同様に行なった。

メタノール洗浄により得られた粒状 PPS中の 残 NMP 適度は、 O. 6 6 vt% であった。水洗に より得られた粒状 PPS中の残塩量は、 Na・値 で 3 8 ppm であった。

サンブル II (実施例 3 ~ 1 4 , 比較例 1 ~ 3 に用 いるサンブル) の調整

前記サンプルI を被圧 (40 Torr) 下において 120 ℃で乾燥させ、乾燥粒状 PPS (サンプル II) を得た。

この乾燥粒状PPS中の残NMP濃度は120 wt ppm, 残塩量はNa 値で3300ppm であった。この乾燥粒状PPSをPPS-①とした。

同様の操作を行ない、残NMP嚢度が180 wt ppm, 残塩量がNa゚値で3400ppm の乾燥 粒状PPSをPPS-②、残NMP嚢度が150 に分離した。この粒状 P P S にまたアセトン 1 0 0 0 g を添加し、ゆるやかに約 3 0 分間提择した後、同様に 2 4 メッシュのふるいにて、粒状 P P S と液に分離した。さらに、もう一度同様のアセトン洗浄及び分離を行なった。

ここで得た粒状 P P S 中の 残 N M P 濃度は、 O . 6 6 wt% であった。

このアセトン洗浄・分離操作によるアセトン/ NMPからなる分離液は、蒸留によりアセトンと NMPに分留し、両者共再使用に供することができた。

アセトン洗棒・分離を終えた粒状 PPSに未 10000gを添加し、ゆるやかに約30分間では した。その後、24メッシュの水洗機作を、 粒状 PPSと液に分離した。この水洗機作を PPSに分離した。この水洗機作を PPSにもう2回行なったところ、得られた粒状 PPSにもう2回行なったところ、得られた粒状 PPSにもう2回行なったところ、供の水洗機作による水/アセトン/塩化ナトリックムとアセトンとに分離した。アセトンは再使用

et ppm、残塩量がNa゚値で11400ppm の乾 繰粒状PPSをPPS-③とした。

実施例 3

密閉密塞中で、PPS - ①にメタノール1000gを添加し、140℃にてゆるやかに約30分間機件した。その検常温まで降温し、24メッシュのふるいにて粒状PPSと液に分離した。この粒状PPSを再び密閉密器中に移し、またメタノール1000gを添加し、140℃にないなやかに約30分間機件した後、同様に粒状PPSと液に分離した。

次いで、実施例1と同様の水洗操作を2回行な

得られた粒状 P P S 中の残塩量は、N a ^e 値で 1 9 O ppm であった。

分離後の液は、蒸留により水/塩化ナトリウム とメタノールとに分離した。メタノールは再使用 に供し、塩化ナトリウムを含んだ水はそのまま排 水とした。

実施例4~14,比較例1~3

特開平4-139215(9)

第 1 表

溶យ洗浄及び水洗の条件を第1表に示すように変えた以外は、実施例3と同様にPAS-①、②、③の洗浄を行なった。結果を第1表に併記する。なお、一回の洗浄に用いた溶媒量、水量、その他の操作は実施例3と同じである。但し、実施例11では、溶媒洗浄を窒素で8.5 Kg/cm²-Gに加圧した状態で行なった。

[以下、余白]

	吃燥PPS	寄奴洗净			水洗	残塩品 Na・値
	種類	彩 妞	程度*C	回数	回數	(ppm)
実施例 4	PPS- W	<i>\$91-</i> 4/水=1/1	1 40	1	2	84
<i>"</i> 5	PPS- ct)	<i>571-</i> 4/水-1/1	140	1	6	180
<i>"</i> 6	PPS- (2)	<i>シウノー</i> ル/水=レ/1	170	1	4	150
" 7	PPS- ③	<i>シウノーサ</i> /水=l/l	140	2	3	98
" В	PPS- ③	<i>対1-</i> 4/水=1/1	140	3	0	21
" 9	PPS- cg)	<i>\$91-</i> 4/水=1/1	140	4	0	12
" 10	PPS- (3)	<i>#91-</i> 4/水=1/1	1 40	5	0	9
" 11	PPS- cb	*9/ -4/ 水=1/1	25	-	5	70
<i>"</i> 12	PPS- 🗇	7世》 水-1/1	140	1	5	210
<i>u</i> 13	PPS- cb	エウノール/水・i/l	140	1	5	210
" 14	PPS- (3)	イソクロヒルアルコール/水-1/1	140	1	5	150
HANN I	PPS- ①	25℃、常圧水洗のみ			7	1050
,, 2	PPS- ③	25°C、常圧水洗のみ			8	700
" 3	PPS- co	ZS℃、加圧(8.5Kg/cm²G)水洗のみ			7	460

[発明の効果]

以上説明したように、本発明の洗浄方法は、ポリアリーレンスルフィドに含まれるアルカリ金属 塩類を良好に除去することができ、従って残存ア ルカリ金属塩類が低濃度で、力学的性能の低下や 電気的特性の低下が生じにくいポリアリーレンス ルフィドを得ることができると共に、洗浄液の処 理工程を簡素化することができる。

> 出願人 出光石油化学株式会社 代理人 弁理士 簽辺 喜平